# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-211552

(43)Date of publication of application: 20.08.1996

(51)Int.Cl.

COSB 23/00

(21)Application number: 07-015010

(22)Date of filing: 01.02.1995 (71)Applicant : FUJI PHOTO FILM CO LTD (72)Inventor: SAKURADA MASAMI

ONO SHICERII

(54) SILVER HALIDE PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL CONTAINING

HEXAMETHYLENEMEROCYANINE COMPOUND

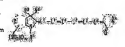
(57) Abstract

PURPOSE: To provide a silver halide photographic sensitive material

superior in decolorability and dyed with a novel

hexamethylenemerocyanine compound.

CONSTITUTION: The photosensitive material has a hydrophilic colloidal layer containing the hexamethylenemerocyanine compound represented by the formula in which Z1 is a metallic atomic group necessary to form a benzo- or naphtho- condensed ring. M is an H or metal atom or an atomic group forming a monovalent cation; (n) is 1, 2, or 3; each of R1-R3 is, independently, an alkyl group; each of L1-L6 is a methine group and each of adjacent substituents may combine with each other to form a ring; and Z2 is an atomic group necessary to form a hetero ring selected from a pyrazolidindione, isooxazolone, pyrazolopyridone, barbituric acid, pyridone, and rhodanine.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application

converted registration?

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection

Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公關特許公報(A)

(11)特許出際公開番号

特開平8-211552 (43)公開日 平成8年(1996) 8月20日

(51) Int.Cl.*	識別記号	庁内整理番号	ΡI	-	技術表示循所
G 0 3 C 1/83					
C 0 9 B 23/00	L				

審査請求 未請求 請求項の数1 OL (全 33 頁)

(21)出顯番号	<b>特顯平7-15010</b>	(71)出额人	000005201	
			富士写真フイルム株式会社	
(22)出職日	平成7年(1995)2月1日		神奈川県南足橋市中部210番地	
		(72) 発明者	桜田 政美	
		(157709711	神奈川県南足树市中沼210番地	富士写直
			フイルム株式会社内	m 4 p-4
		(max) maxim de		
		(72)発明者	大野 茂	
			神奈川県南足柄市中沼210番地	宫士写真
			フイル人株式会社内	

#### (54) [発明の名称] ヘキサメチンメロシアニン化合物を含有するハロゲン化値写真感光材料

(57) 【要約】 [目的] 脱色性に優れた新規なメロシアニン染料で染色 されたハロゲン化銀写真感光材料を提供する。 【構成】下紀一般式(1)で表されるヘキサメチンメロ シアニン化合物を含有する親水性コロイド層を有する感 光材料。式中、Z1 は縮合してペンゾ縮合環またはナフ ト結合環を形成するに必要な非金鳳原子群を表す。 Mは 水素原子または1個の陽イオンとなる原子団あるいは金 展照子を表し、nは1~3の整数を表す。R1、R2、 R<sup>3</sup> は互いに同じでも異なっていてもよく、アルキル基 を表す。L1 、L1 、L1 、L1 、L1 、L1 はメチン 基を表し、または肺棒する微維基が結合して5または6 員頭を形成してもよい。 Z¹ はピラゾリジンジオン、イ ソオキサゾロン、ビラゾロビリドン、パルビツール酸、 ピリドン、ロダニンより激ばれるヘテロ現を形成するの に必要な原子群を表す。

WE LT

一般式 (1)

$$\begin{cases} S_1 & \text{if } \\ S_2 & \text{if } \\ S_3 & \text{if } \\ S_4 & \text{if } \\ S_5 & \text{if } \\ S_$$

(特許請求の範囲)

【請求項1】 下配一般式(1) で表されるヘキサメチ ンメロシアニン化合物を少なくとも一個含有する根水性 スロイド房を有することを特徴とするハロゲン化保写真 破光が終

一般式 (1 [化1]

一般式(1)において3)は途合してへン/総合機また はナナト管合理を形成するに必要な非金生原子群を支 す。Mは水場所でまた1.他の場合イオンとなる原子団あ るいは全身展界でを表し、1は1~3の整数を表す。 ボ'、R'、R'、R' は近いに同じであ見なっていてもよ く、配換もしくは無壁鏡のアルキル基を表す。L'、L '、L'、L'、L'、L' はそれぞけ壊立して腰線ま が結合してった。 はは無壁換のチン基を表し、または海壁後のチン基を表し、20 はビラ リリジンジオン、イソオキサゾコン、ピラゾロビリド ン、バルビツール機、ビリドン、ロダニンより遊ばれる 屋線または無壁線のヘテコ素を形成してもない。2で

### [発明の詳細な説明]

#### [0001]

| 遅度止の利用分割| 本売明は資格された機体をコロイ ド層を有するハロゲン化銀字真能が特等に関し、さらに 即しては、写真化学的に不活性であるとともに写真処理 30 連個において容易に関色されるヘキサメテンメロシアニ ン化合物を含有する観水性コロイド層を有してなるハロ ゲン化振写真能が対策するものである。

#### [0002]

「健衆の技術」ハロゲン化機率具能が起勢において、入 対米の分光線に必需性や洗剤で、ルシー、ハレーション防止、イラジエーション防止、低光性気用層の構度削 機等の目的で写真現実開度と記その他の概念性コロイド 歴史操行で増与こととかしては、近古たわれる。これらの 目的で使用される境情は、下記のような条件を満足する の アナルなど面下れる。

- (1) 使用目的に応じた適正な分光吸収を有すること。
- (2) 溶液中及び写真材料中での経時安定性に優れ、変 退色しないこと。 (3) 写真化学的に不活性であること。すなわちハロゲ
- ン化銀写真乳剤層の性能に化学的な意味での悪影響、た とえば感度の低下、機像退行、またはカプリなどを与え ないこと。またカプラーや現像主義と反応しないこと。
- (4) 写真処理過程において配色されるか、または処理 はピラゾリジンジオン、イソオキサゾロン、ピラゾロ 核中もしくは水洗水中に溶出除去されて、処理後の写真 50 ピリドン、パルピツール酸、ピリドン、ロダニンより選

職光材製上に有害な着色を残さないこと。

また、ハロゲン化根カラー写真感光材料において、赤感 性間の鮮機度向上の目的で写真感光材料中に添加するシ アン染料が要求されている。

100031以上の条件を終止すものとして、例えば特 開電63-3453、特開型63-34538、特開 開63-3453、特開型1-13543、米別時 4,102,688号号に記憶されているメロシアニン・ 場所が経験されている。しかしたがら上間の条件を全て 裁足して確定検料に使用し得る良好な条件、特に高い安 定性を有する場件を見んだすことは調度であった。また レコシアニン等が単位解を能する形像をしてをむ力法と して特別平3-320843、特別平3-32080 45、特部平3-3208443、特別平3-32080 たり、日本の方法では出途が表現力が定案されている。し かしてれらの方法では出途が見り方で、環境処理を行っ 大場合衆色が多く、使用に耐えうるものをなかなか見い を守さとが回路であった。

### [0004]

「施明が解除しようとする腰間 本発明の日的は、第1 にシアン機制として終わる歌を選大を有し、変空能に能 れた水格性業料によって着色された郷水性コロイト間を 有するハロゲン化原写真鑑光材料を提供することである 。本発明の第20日的は現機を開除した選出版を から他を表するハロゲン化様写真感光材料を提供することである たを明める。

#### [0005]

【銀網を解決するための手段】 本発明者らが観測検討し た結果、本発明の目的は下記・提定(1)で表されるへ キサメテンメロジアン化合物を少なくとも一幅合有す る親水後コロイド層を有することを特徴とするハロゲン 位数写真認光的特によって遊点された。

一般式 (1) [0006]

(/b2)

 ばれる個換または無数換のヘテロ環を形成するのに必要な原子群を表す。

【0008】以下に本発明を詳細に説明する。まず本発 明の一般式(I)で表される化合物について詳しく説明 する。R1 、R1 、R1 で表されるアルキル基は好まし くは炭素数1~5のアルキル基(例えばメチル、エチ ル、カープロビル、カープチル、イソプロビル、カーペ ンチル)を表し、置物薬(何えばスルホ、カルポキシ ル、ヒドロキシル)を有していても良い。 単に好ましく はR: はスルホン酸基を有する機楽数1~5のアルキル 10 基(例えば2-スルホエチル、3-スルホプロビル、4 - スルホプチル)を表す。本発明においてスルホン酸基 とはスルホ基またはその塩を、カルボン酸基とはカルボ キシル基またはその塩を、それぞれ意味する。塩の例と しては、Na、K等のアルカリ金属塩、アンモニウム塩、 トリエチルアミン、トリプチルアミン、ピリジン等の有 機アンモニウム塩を挙げることが出来る。nの数として 好ましくは1~2である。

【0009】 Mで表わされる1 何の陽イオンとなる原子 団あるいは全原原子は、好ましくはアルカリ金属 (例え 20 ばLI、Na、K) またはアンモニウムもしくは有鑑ア ンモニウム (例えば、トリエチルアンモニウム、トリブ チルアンモニウム、ビリジニウム) を表わす。 2° が形\*

\*成するヘテロ環として好ましくは1~4 側の階電換差 (例えばスルホン陰基またはカルボン陰差、を有するど ラゾリジンジオン、イソオキサゾロン、ピラゾロビリド ン、パルビツール強、ピリドン、ロダニンである。それ らのヘテロ環のうち等に好ましくは1~2 側のスルホン 除落またはカルボン除差を与するものである。

【0010】L'、L'、L'、L'、L'、L'、で表 されるメチン基の関熱基としては、炭素数1~5の顕微 もしくは繁階級のアルキル基(例えばメチル、エチル、 3~ヒドロキシブロビル、ベンジル、2~スルポエチ ル)、ハロゲン原子(例えばア、C1、B r)、四数キ しくは震響数のアリール基(例えばフェニル、4~クロ ロフェニル)、低級アルコキン基(例えばストキシ、エ トキシ)などが行ましい。またメチン基の微鏡塞として は、メチン基の震動差とうしが結合して限を形成してい る場合も含まれ、例えば3つのメチン基を含むら良限 (例えばシクロペンテン類)もしくは6 員順(例えばシ クロヘキセン別、老形成していても長い。

【0011】以下に本発明に用いられる一般式(1)の ヘキサメチンメロシアニン化合物の具体例を示すが、本 発明はこれらに限定されるものではない。

[0012] [化3]

2.

3,

[0013]

[(1:4]

4.

5.

6.

[0014]

(化5)

-950-

7.

8

9.

$$\begin{array}{c} \text{SO}_{1} \text{S} \\ \text{CH}_{2} \text{CH}_{2} \text{CH}_{3} \text{CH}_{2} \text{CH}_{2} \text{CH}_{3} \text{CH}_{4} \text{CH}_{4} \text{CH}_{5} \text{$$

[0015]

**徐陽平8-211552** 

9 10.

$$\begin{array}{c|c} \mathrm{KO}_{2}S & \mathrm{SO}_{1}K \\ & \mathrm{CO}_{2}CH_{2} \\ & \mathrm{CO}_{1}CH_{2}CH_{2}CH_{3}CH_{4} \\ & \mathrm{CO}_{1}CH_{2}CH_{3}CH_{4} \\ & \mathrm{CO}_{1}CH_{3}CH_{3} \\ & \mathrm{CO}_{1}K \end{array}$$

11.

$$\begin{array}{c|c} \text{KO}_2S & \text{CH}_2 & \text{CH}_$$

12.

[0016]

[化7]

徐嗣平8-211552

11 13.

14.

$$\begin{tabular}{c} $KO_1S$ & $SO_2K$ & $CII_0$ & $CII_$$

15.

[0017]

(化8)

13 16.

17.

18.

[0018] 一般式 (1) で表される化合物は、特別昭 50-145124、特公昭59-28899、米田特 許4067738等に配載された方法や以下の合成例を 参考にして合成することが出来る。

#### [0019] 合成例 (化合物1の合成)

無水酢酸50m1と酢酸30m1の混合溶液に5-アニ リノーN-フェニルー2、4-ペンタジエニリデンイミ 二ウム塩化物13.0gとトリエチルアミン20mlを 酸1.2m1およびトリエチルアミン2.8m1の混合 溶液に1、2-ピス(4-スルホフェニル)-3、5-ピラゾリジンジオン4. 12gを溶かした溶液をシリン ジで5時間かけて滴下した。得られた赤色の溶液に酢酸 エチル900mlを加えて析出した結晶を進取し、乾燥 させた。この結晶をエタノール40m [とトリエチルア ミン5.6mlの混合溶液に加え溶解させた。この溶液 に1-(4-スルホエチル)-2、3、3-トリメチル - 5 - スルホインドレニン3. 64gを加え、室鎖で3 時間反応させた。得られた寄色溶液を除塵濾過し、漉液 50 とが出来る。

にメタノール50m1に溶かした酢酸カリウム5.0g を添加し、折出した沈陵を濾別した。この沈陵をカラム (充填剤:セファデックスLH20) で特製した後筬鍋 させ、化合物1の粉末1、47g (15、1%)を得 た。NMR、マススペクトルおよび元素分析で場合を確 認した。

Amax (水) 665 nm、酸点300℃以上。

[0020] 本発明の一備式(1)で表される化合物 加えて溶解させた。この溶液に、無水酢酸30m1、酢 40 は、ハロゲン化爆写真感光材料の感光性層あるいは非感 光性層に分子分散状態で含まれることが好ましい。ここ で分子分散状態とは、化合物が乳剤器やその他の親水性 コロイド層に均一に分散されて溶解した状態であり、好 ましくは透過型電子顕微鏡 (TEM) で10万倍の倍率 で観察してもなんらの団体も検出されない状態のことを いう

> 【0021】本発明の一般式(1)で表される化合物 は、ハロゲン化銀写真感光材料の感光性層あるいは非感 光性層に、以下のような雹々の方法で分子分散させるこ

(1) 化合物を感光性層あるいは非感光性層に直接分散 させる方法。

(2) 化合物を重当な溶媒 (例えば水、メタノール、エタノール、ゴロバノール、特限配48-9 7 1 5 時令米 卵中等第3 7 5 6 8 3 0 号列機信誉に記載のハロゲン化ア ルコール、アセトン、N、N、一ジメチルホルムアミ ド、とリジン等、あるいはこれもの過音溶解など)の中 に誘射され、複数の形で影加する方法。

このうち水、メタノール、または水/メタノール混合溶 燃を用いるのが好ましい。

【0022】本発明の一般式(1)で表される化合物 は、効果のある任意の量を利用できるが、光学機能が の、05ないし、0の問題になるように使用するのが 好ましい。 海加量としては0.5~1000mg/m² が終ましく、より終ましくは1~500mg/m²であ り、さらに好ましくは5~200mg/m²である。 総 加齢興能能をされる以前のいかなる工程でもよい。

【0023】 親水性コロイドとしては、ゼラチンが代表 的なものであるが、その他写真用に使用しうるものとし て従来知られているものはいずれも使用できる。

【0024】本発明の感光材料は、支持体上に少なくと も1層の感光性層が設けられていればよい。 典型的な例 としては、支持体上に、実質的に蘇色性は同じであるが 感光度の異なる複数のハロゲン化鍵乳剤層から成る感光 性間を少なくとも1つ有するハロゲン化艇写真感光材料 である。該感光性層は青色光、緑色光、および赤色光の 何れかに感色性を有する単位感光性層であり、多層ハロ ゲン化俣カラー写真感光材料においては、一般に単位態 光性層の配列が、支持体側から順に赤感色性層、緑感色 性間、青盛色性の順に設置される。しかし、目的に応じ て上記鉄循環が逆であっても、また同一感色性層中に異 なる感光性層が挟まれたような設置順をもとり得る。上 記のハロゲン化銀感光性層の間および最上層、最下層に は非感光性層を設けてもよい。これらには、後述のカブ ラー、DIR化合物、混色防止剤等が含まれていてもよ い。各単位感光性層を構成する複数のハロゲン化細乳剤 層は、DE 1,121,470あるいはGB 923,045に記憶されてい るように高磁度乳剤層、低感度乳剤層の2層を、支持体 に向かって順次感光度が低くなる様に配列するのが好ま しい。また、特開昭57-112751 、同62-200350、同62-2 06541 、62-206543に記載されているように支持体より 隠れた側に低感度乳剤層、支持体に近い側に高感度乳剤 層を設置してもよい。具体例として支持体から最も強い 側から、低感度寄感光性層 (BL) /高感度寄感光性層 (BH) /高感度級處光性器 (GH) /低感度級感光性器 (GL) /高感度赤感光性層 (RE) /低感度赤感光性層 (RL) の類、またはBH/BL/GL/GH/RH/RLの類、また はBH/BL/GH/GL/RL/RHの顕等に設置することができ る。また特公郎 55-34932 公婆に記載されているよう

いは妊娠疾患,剤想/一株療患丸剤型/高糖尿丸剤型の原に 肥肥されていてもよい。 また、4 原以上の場合にも、 上記の前、紅剤後を発えてよい。色料現性を改良するため に、NS 4,683,271、同 4,705,744、同 4,707,483、検別 研化3-100448、 両98-89860 の観音に記憶の、肌、瓜、 加 私などの主感光層と分形態度分布が現なる面影効木のド ナー間 (GL)を主動光層と対していません。 ることが特定しい。

【0025】本発明に用いられる好ましいハロゲン化機

は約30モル%以下のヨウ化銀を含む、ヨウ臭化銀、ヨウ 塩化銀、もしくはヨウ塩皂化物である。特に好ましいの は約2モル%から約10モル%までのヨウ化銀を含むヨウ 臭化銀もしくはヨウ塩臭化銀である。写真乳剤中のハロ ゲン化銀粒子は、立方体、八面体、十四面体のような規 脚的な結晶を有するもの、球状、板状のような変別的な 結晶形を有するもの、双晶面などの結晶欠陥を有するも の、あるいはそれらの複合形でもよい。ハロゲン化鍵の 粒径は、約 0.2μm以下の微粒子でも投影面積重径が約 10 µ mに至るまでの大サイズ粒子でもよく、多分散乳剤 でも単分徴乳剤でもよい。本発明に使用できるハロゲン 化銀写意乳剤は、例えばリサーチ・ディスクロージャー (以下、RDと略す) No. 17643 (1978年12月), 22 ~23 頁, "I. 乳剤製造 (Baulsion preparation and type s) "、および同No.18716 (1979年11月),648 頁、同N e. 307105(1989年11月), 863 ~865 頁、およびグラフキ

9 芳華「写真の物理と化学」、ポールモンア州社刊 (P.Gl afkides, Cheale et Phisique Photigraphique, Paul if antel, 1987)、グイン等「厚葉原剤化学」、フォーカ ルプレス社刊 (S.F. Dalfin, Photographic Baulsion C hemistry, Pacal Frees, 1986)、ゼリウマンら等「厚葉 系列の雑念と競技」、フォーカルプレス社刊 (Y. L. Ze Ilkana, et al., Making and Coating Photographic Ba ulsion, Focal Frees, 1994)などに記載された方法を用 いて開催することができる。

る。また特公昭 55-34932 公報に記載されているよう 【0026】US 3,574,628、同 3,655,394および8B 1,4 に、支持体から最も違い側から育態光性圏/GZ/EM/GL 50 13,748に記載された単分散乳剤も好ましい。また、アス ベクト比が約3以上であるような甲板状粒子も本発明に 使用できる。平板状粒子は、ガトフ書、フォトグラフィ ック・サイエンス・アンド・エンジニアリング (Gutof f, Photographic Science and Engineering) , 第14卷 248~257頁 (1970年) : US 4, 434, 226、同 4, 414, 310、 同 4,433,048, 同 4,439,520およびGB 2,112,157に記載 の方法により簡単に調整することができる。結晶構造は 一様なものでも、内部と外部とが異質なハロゲン組成か らなるものでもよく、層状構造をなしていてもよい。エ ビタキシャル接合によって組成の異なるハロゲン化銀が 10 的な粒子でもよく、多分散乳剤でもよいが、単分散性 接合されていてもよく、例えばロダン側、酸化船などの ハロゲン化銀以外の化合物と接合されていてもよい。ま た種々の結局形の粒子の混合物を用いてもよい。上記の 乳剤は潜像を主として表面に形成する表面潜像型でも、 位子内部に形成する内部潜傷剤でも実面と内部のいずれ にも潜像を有する型のいずれでもよいが、ネガ型の乳剤 であることが必要である。内部潜像型のうち、特別昭 6 3-264740に記載のコア/シェル型内部潜像型乳剤であっ てもよく、この調製方法は特開昭59-183542に記載され ている。この乳剤のシェルの厚みは現像処理等によって 20 異なるが、3 ~40mmが好ましく、5 ~20mmが特に好まし to.

[0027] ハロゲン化銀乳剤は、選常、物理熟成、化 **学熟成および分光増感を行ったものを使用する。このよ** うな工程で使用される添加剤はR DNg, 17648。間Ng, 187 16および同No. 307105 に配載されており、その該当箇所 を後掲の表にまとめた。本発明の感光材料には、感光性 ハロゲン化銀乳剤の粒子サイズ、粒子サイズ分布、ハロ ゲン組成、粒子の形状、感度の少なくとも1つの特性の 異なる2種類以上の乳剤を、同一層中に混合して使用す 30 ることができる。US 4,082,553に記載の粒子表面をかぶ らせたハロゲン化銀粒子、US 4,626,498、特階昭 59-21 4852に記載の粒子内部をかぶらせたハロゲン化爆粒子、 コロイド銀を盛光性ハロゲン化銀乳剤層および/または 実質的に非威光性の個水性コロイド層に適用することが 好ましい。粒子内部または表面をかぶらせたハロゲン化 御新子とは、膨光材料の未能光部お上び電光部を開わ ず、一様に(非像様に)現像が可能となるハロゲン化銀

たコアノシェル型ハロゲン化盤粒子の内部核を形成する ハロゲン化銀は、ハロゲン組成が異なっていてもよい。 粒子内部または表面をかぶらせたハロゲン化銀として は、塩化銀、塩臭化銀、沃皂化銀、塩沃臭化銀のいずれ をも用いることができる。これらのかぶらされたハロゲ ン化鉄粒子の平均粒子サイズとしては0.01~0.75 µm、 特に0.05~0.6 un が好ましい。また、粒子形状は規則 (ハロゲン化銀粒子の重量または粒子数の少なくとも95 %が平均粒子径の土40%以内の粒子径を有するもの)で あることが好ましい。 【0028】本発明には、非感光性微粒子ハロゲン化盤

18

粒子のことをいい、その調整法は、US 4,626,498、特別

昭 59-214852に記載されている。 差子内部がかぶらされ

を使用することが好ましい。非磁光性微粒子ハロゲン化 袋とは、色素面像を得るための像様電光時においては感 光せずに、その現像処理において実質的に現像されない ハロゲン化健養粒子であり、あらかじめカプラされてい ないほうが好ましい。微粒子ハロゲン化修は、臭化修の 含有磁が 0~ 100モル%であり、必要に広じて塩化銀お よび/または沃化銀を含有してもよい。好ましくは沃化 銀を 0.5~10モル%含有するものである。微粒子ハロゲ ン化銀は、平均粒径(投影面積の円相当直径の平均値) が0.01~ 0.5µm が好ましく、0.02~ 0.2µm がより好 ましい。微粒子ハロゲン化銀は、通常の酸光性ハロゲン 化銀と同様の方法で間襲できる。ハロゲン化銀粒子の表 面は、光学的に増感される必要はなく、また分光増感も 不要である。ただし、これを整布液に添加するのに先立 ち、あらかじめトリアゾール系、アザインデン系、ペン ゾチアゾリウム系、 もしくはメルカプト系化合物または 亜鉛化合物などの公知の安定剤を添加しておくことが好 ましい。この微粒子ハロゲン化銀粒子含有層に、コロイ ド銀を含有させることができる。本発明の線光材料の鑑 布銀畳は、6.0g/ m² 以下が好ましく、4.5g/ m² 以下が最 **も好生しい。** 

【0029】本発明に使用できる写真用添加剤もRDに 記載されており、下記の表に関連する記載箇所を示し R D 307105

866 E

876章

抵加剤の種類	R D17643	RD18716
1. 化学增感剂	23頁	648 頁右棚
2. 感度上昇剤		648頁右欄
3. 分光增感剂、	23~24頁	648 頁右桐
強色增感剂		~649 賈右朝
4. 增 白 剤	24頁	647 賈右欄
5. 光吸収剤、	25 ~26頁	649 賈右擺
フィルター		~650 頁左都
染料、柴外		
線吸収剤		
6. パインダー	26頁	651 頁左網
7. 可塑剤、	27頁	650 頁右欄

648頁右欄	
648 頁右桐	866 ~868 頁
~649 賈右續 647 賈右續	000
	868頁
649 賈右搦	878頁
~650 頁左翻	
651 頁左綱	873 ~874 頁

650 頁右欄

650 質右線

19 額滑剤 8. 绘布助剂、 26 ~27百 表面活性劑 9. スタチツク 27頁 防止剤

#### 10. マツト剤

【0030】本帯明の賦光材料には額々の色表形成カプ ラーを使用することができるが、以下のカプラーが特に 好ましい。

イエローカプラー: EP 502,424A の式(I),(II)で表わさ 10 れるカプラー; EP 513,496A の式(1),(2) で表わされる カプラー (特に18頁のY-28): EP 568, 037Aのクレーム1 の式(I) で表わされるカプラー; US 5,066,576のカラム 1 の45~55行の一般式(1) で表わされるカプラー: 特開 平4-274425の段素0008の一般式(I) で表わされるカプラ 一; EF 498,381A1の40頁のクレーム1 に記載のカプラー (特に18頁のD-35); EP 447,989A1 の4頁の式(Y) で表 わされるカプラー (特にY-1(17頁)、Y-54(41 頁)): US 4,478,219のカラム7の86~58行の式(II)~(IV)で表わ されるカプラー (特にII-17.19(カラム17)、II-24(カラ 20 A19)).

マゼンタカプラー: 特闘平3-39737(L-67(11 百右下). L-68(12 頁右下), L-77(13頁右下); BP 456, 257 の A-4 -6 3(134頁), A-4 -73,-75(139頁); EP 486,965 のM-4,-6 (26 夏)、M-7(27夏): RP 571,959AのM-45(19 夏):柴棚平 5-204106の(新-1)(6 頁);特闘平4-362631の段準0237の新 22.

シアンカプラー: 特期平4-204843のCX-1, 8, 4, 5, 11, 12, 1 4,15(14~16頁); 特開平4-43345 のC-7,10(85 頁),3 4,35(37頁),(I-1),(I-17)(42~43頁); 特層平6-67385 30 の請求項1の一般式([a) または([b) で表わされるカプ <del>5-</del>.

ポリマーカプラー: 特領平2-44845 のP-1.P-5(11商)。 【0031】発色色素が適度な拡散性を有するカプラー としては、IS 4.366, 237、G3 2, 125, 570、RP 96, 8738. **述 8,284,588に記載のものが好ましい。発色色素の不要** 吸収を練正するためのカプラーは、RP 456,257A1の5 百 に記載の式(CI), (CII), (CIII), (CIV) で表わされるイエ ローカラードシアンカプラー (特に84頁のYC-86)、該EP に記載のイエローカラードマゼンタカプラーExit-7(202 40 頁)、EX-1(249 頁)、EX-7(251 頁)、US 4.833,069 に記載のマゼンタカラードシアンカプラーCC-9 (カラム 8)、00-13(カラム16)、US 4,837,136の(2)(カラム8)、 W092/11575のクレーム1の式(A) で表わされる無色のマ スキングカプラー (特に36~45頁の例示化合物) が好主 しい。現像主義酸化体と反応して写真的に有用な化合物 残基を放出する化合物 (カプラーを含む) としては、以 下のものが挙げられる。現像抑制剤放出化合物: EP 37 8,236A1の11頁に記載の式(I),(II),(III),(IV) で表わ

# 875 ~876 頁 876 ~877 百 878 ~879 度

頁), 7-131(45頁), 7-144(51頁), T-158(58頁)), EP486, 93 8A2の 7頁に記載の式(I) で表わされる化合物 (特にD-4 9(51 頁))、EP 568,087A の式(1) で表わされる化合物 (特に(23)(11 頁))、 配 440,195A2の5 ~6 頁に記載の 式(I)、(II)、(III)で表わされる化合物(特に29頁の1-(1) ) : 腰白促進剤放出化合物: EP 310,125A2の5 面の 式(I),(I')で表わされる化合物(特に61頁の(60),(6 1)) 及び特開平6-59411 の請求項1の式(I) で表わされ る化合物 (特に(7)(7 頁): リガンド放出化合物:IIS 4,555,478のクレーム 1 に記載のLIG-X で表わされる化 合物 (特にカラム12の21~41行目の化合物) ; ロイコ色 素放出化合物: US 4,749,641のカラム3~8の化合物1 ~6: 蛍光色楽放出化合物: US4,774,181のクレーム1のC OUP-DYEで表わされる化合物(特にカラム7~10の化合 物1~11) ; 現像促進剤又はカプラセ剤放出化合物: US 4,656,123のカラム3の式(1)、(2)、(3) で表わされ る化合物 (特にカラム25の(I-22)) 及びRP 450,637A2の 75頁36~38行目のBx2E-2; 離脱して初めて色素となる基 を放出する化合物: US 4.857.447のクレーム1の式(I) で表わされる化合物 (特にカラム25~36のY-1 ~Y-19)

【0032】カプラー以外の添加剤としては、以下のも

のが好ましい。 油溶性有機化合物の分散線: 特楽即62-215272 のP-8.5. 16, 19, 25, 30, 42, 49, 54, 55, 66, 81, 85, 86, 93(140~144 頁); 袖溶性有機化合物の含浸用ラテックス: US4, 199. 363に記載のラテックス: 現像主義酸化体スカベンジャ -: US 4,978,606のカラム2の54~62行の式(I) で歩わ される化合物 (特に1-、(1)、(2)、(6)、(12) (カラム4~ 5) 、US 4,923,787のカラム2の5~10行の式 (特に化 合物1 (カラム3); ステイン防止剤: EP 298321Aの4 頁30~33行の式(I)~(III), 特に1-47, 72, 111-1, 27(24 ~48頁): 福色防止剤: EP 298321AのA-6,7,20,21,23,2 4, 25, 26, 30, 37, 40, 42, 48, 63, 90, 92, 94, 164(69 ~118 頁), US5,122,444のカラム25~38のII-1~III-23, 特に III-10, EP 471347Aの8 ~12頁のi-1 ~III-4. 特にII-2, US 5,139,931のカラム32~40のA-1 ~48, 特にA-39, 42: 発色増強剤または混色防止剤の使用量を低減させ る素材: EP 411324Aの5 ~24頁のI-1 ~1I-15,特にI-4 6: ホルマリンスカペンジャー: RP 477932Aの24~29百 のSCV-1 ~28, 特にSCV-8; 硬膜剤; 特綱平1-214845の 17頁のH-1.4.6,8,14, US 4,618,573のカラム13~23の式 (VII) ~(XII) で表わされる化合物(E-1~54),特別平2-される化合物 (特にT-101(30頁), T-104(31頁), T-113(38 50 214852の8頁右下の式(6) で表わされる化合物(E-1~7 6)、徐に王14、IIS 3,325,287のクレーム1に配敵の化合 物: 現像抑制剤プレカーサー: 特開昭62-168139 のP-2 4,37,39(6~7 頁); US 5,019,492 のクレーム1に記載 の化合物, 特にカラム7の28,29; 防磨剤、防鬱剤; IIS 4,923,790のカラム3 ~15のI-1 ~III-43, 特にII-1. 9.10.18.11[-25: 安定報、かぶり防止剤: US 4.923.79 3のカラム6 ~16の1-1 ~(14),特に1-1,60,(2),(13), U S 4,952,483 のカラム25~32の化合物1~65, 特に36: 化学増級剤: トリフェニルホスフィン セレニド, 特別 平5-40824 の化合物50: 独掛: 特闘平3-156450の15~18 10 頁のa-1 ~b-20, 特にa-1, 12, 18, 27, 35, 36, b-5, 27 ~29 頁のV-1 ~23, 特にV-1, EP 445627A の33~55頁のF-I-1 ~P-II-43, 特にF-I-11, P-II-8, EP 457153A の17~28 頁のIII-1 ~36、特にIII-1、3、FO 88/04794の8~26の Dye-1 ~124 の微結晶分散体、EP 319999Aの 6~11頁の 化合物1~22, 特に化合物1, EP 519306A の式(1) ない し(8) で表わされる化合物D-1 ~87(8~28頁), US 4,26 8.622の式(I) で表わされる化合物 1~22 (カラム 3~1 0), US 4.923,788 の式(I) で来わされる化合物(I) ~ (31) (カラム2~9); UV吸収剤: 特開昭46-3335 の式 20 (1) で表わされる化合物(18b) ~(18r),101 ~427(6~ 9頁),BP 520938Aの式(I) で表わされる化合物(3) ~(6 6)(10 ~44頁) 及び式(III) で表わされる化合物図7-1 ~10(14 頁), EP 521823A の式(1) で表わされる化合物 (1)~(31)(カラム2~9)。

【0033】 本発明は、一般用もしくは映画用のカラー ネガフィルム、スライド用もしくはテレビ用のカラー反 転フィルム、カラーペーパー、カラーポジフィルムおよ びカラー反転ペーパーのような様々のカラー感光材料に 適用することができる。また、特公平2-32615 、 第公平 30 3-39784 に記載されているレンズ付きフイルムユニット 用に好選である。本発明に使用できる適当な支持体は、 例えば、前述のRD. No. 17643の28頁、同No. 18716の 6 47頁右橋から 648頁左橋、および同No. 307105 の 879頁 に記載されている。本発明の感光材料は、乳剤層を有す る側の全親水性コロイド層の誤厚の総和が28μロ 以下で あることが好ましく、23 mm 以下がより好ましく、18 m m 以下が更に好ましく、16 mm 以下が特に好ましい。ま た職能避速度 Ti/a は30秒以下が好ましく、20秒以下が より好ましい。 Tiva は、発色理像被で30℃、3 分15秒 処理した時に到途する最大膨潤膜原の90%を飽和膜厚と したとき、膜厚そのが1/2 に到達するまでの時間と定義 する。膜厚は、25℃相対程度55%調憑下 (2日) で測 定した膜厚を意味し、T1/2 は、エー・グリーン (A.Gr eea)らのフォトグラフィック・サイエンス・アンド・エ ンジニアリング (Photogr. Sci. Rog.), 19巻、2、124 ~ 129 頁に記載の型のスエロメーター (膨震計) を使用す ることにより測定できる。 T:/2 は、パインダーとして のゼラチンに理職剤を加えること、あるいは総布袋の経

た、膨潤率は 150~400 %が行ましい。膨調率とは、さ きに述べた条件下での最大診跏趺原から、式: (最大影 直護厚一膜厚) /膜厚 により計算できる。本発明の感 光材料は、乳剤層を有する側の反対側に、乾燥聴順の総 和が2 μα~20μα の額水性コロイド層 (パック層と称 す) を設けることが好ましい。このパック層には、輸送 の光張収剤、フィルター染料、紫外線吸収剤、スタチッ ク防止剤、硬膜剤、パインダー、可塑剤、顕滑剤、総布 助剤、表面活性剤を含有させることが好ましい。このパ ック層の修繕率は150~500 %が好ましい。

[0034] 本発明の膨光材料は、前述のRD. No. 176 43の28~29頁、同№.18716の 661左欄~右欄、および同 No. 307106 の880 ~881 頁に記載された通常の方法によ って現像処理することができる。本発明の感光材料の現 像処理に用いる発色現像被は、好ましくは芳香族第一級 アミン系発色現像主整を主成分とするアルカリ件水激物 である。この発色現像主薬としては、アミノフェノール 系化合物も有用であるが、p-フェニレンジアミン系化合 物が好ましく使用され、その代表例及び好ましい例とし てはEP 556700Aの28頁43~52行目に記載の化合物が挙げ られる。これらの化合物は目的に応じ2種以上併用する こともできる。発色現像彼は、アルカリ金属の炭酸塩、 木ウ酸塩もしくはリン酸塩のようなpH緩衝滅、塩化物 塩、臭化物塩、沃化物塩、ペンズイミダゾール塩、ペン ゾチアゾール類もしくはメルカプト化合物のような現像 抑制剤またはカプリ防止剤などを含むのが一般的であ る。また必要に応じて、ヒドロキシルアミン、ジエチル ヒドロキシルアミン、亜硫酸塩、M. N-ピスカルポキシメ チルヒドラジンの如きヒドラジン強、フェニルセミカル パジド類、トリエタノールアミン、カテコールスルホン 酸類の如き各種保恒剤、エチレングリコール、ジエチレ ングリコールのような有機溶剤、ペンジルアルコール、 ポリエチレングリコール、関級アンモニウム塩、アミン 頭のような現像促進剤、色素形成カプラー、鯨争カプラ 一、1-フェニル-8-ピラゾリドンのような補助現像主 蔥、粘性付与剤、アミノボリカルボン除、アミノボリホ スホン酸、アルキルホスホン酸、ホスホノカルボン酸に 代表されるような各種キレート制、柳えば、エチレンジ アミン四酢酸、ニトリロ三酢酸、ジエチレントリアミン 五酢酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、ヒドロキシエ チルイミノジ酢酸、1-ヒドロキシエチリデン-1.1- ジホ スホン酸、ニトリロ-M. N. N-トリメチレンホスホン強、 エチレンジアミン-M.N.N.N- テトラメチレンホスホン 酸、エチレンジアミン- ジ (o- ヒドロキシフェニル酢 酸) 及びそれらの塩を添加する。

[0035] また反転処理を実施する場合は通常黒白現 像を行ってから発色現像する。この無白現像液には、ハ イドロキノンなどのジヒドロキシベンゼン鎖、1-フェニ ルー3- ピラゾリドンなどの3-ピラゾリドン類または5-メ 時条件を変えることによって調整することができる。ま 50 チルーp- アミノフェノールなどのアミノフェノール領な ど公知の黒白現像主葉を単独であるいは組み合わせて用 いることができる。これらの発色現像被及び無白現像被 の頭は9~12であることが一般的である。またこれらの 現像被の補充量は、処理するカラー写真感光材料にもよ るが、一般に感光材料1平方メートル当たり3リットル 以下であり、補充液中の臭化物イオン濃度を低減させて おくことにより 500ml以下にすることもできる。 維充機 を低減する場合には処理槽の空気との接触面積を小さく することによって歌の蒸発、空気酸化を防止することが 好ましい。処理槽での写真処理液と空気との接触による 10 処理効果は、簡口率 (= 〔処理液と空気との接触面積 c u²] + (処理核の容量 cp º)) で評価することができ る。この関口率は、0.1 以下であることが好ましく、よ り好ましくは 0.001~0.06である。 閉口率を低減させる 方法としては、処理機の写真処理被而に浮き若等の被務 物を設けるほかに、特別平 1-82033に記載された可動者 を用いる方法、特別紹63-216050に記載されたスリット 現像処理方法を挙げることができる。開口率は、発色現 像及び黒白現像の両工程のみならず、後続の諸工程、何 の工程において低減することが好ましい。また、現像液 中の臭化物イオンの警戒を抑える手段を用いることによ り補充量を低減することもできる。発色現像処理の時間 は、通常2~5分の間で設定されるが、高温、高回と し、かつ発色現像主義を高濃度に使用することにより、 更に処理時間の短縮を図ることもできる。

[0036] 発色現像後の写真乳剤層は通常調白帆卵さ れる。源白処理は定着処理と同時に行なわれてもよいし (額白定着処理)、個別に行なわれてもよい。更に処理 の迅速化を図るため、源白処理後期白定差処理する処理 30 方法でもよい。さらに二槽の連続した源白定着浴で処理 すること、標白定着処理の前に定着処理すること、又は 源白定着処理後源白処理することも目的に応じ任意に実 施できる。 篠白剤としては、例えば鉄 ([II])などの多価 金属の化合物、過酸類、キノン類、ニトロ化合物等が用 いられる。代表的潔白剤としては鉄 (III)の有機錯塩、 例えばエチレンジアミン四酢酸、ジエチレントリアミン 五酢酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、メチルイミノ 二酢酸、1,3-ジアミノプロバン四酢酸、グリコールエー テルジアミン四酢酸、などのアミノボリカルボン酸類も 40 しくはクエン酸、霜石酸、リンゴ酸などの錯塩などを用 いることができる。これらのうちエチレンジアミン解酢 酸鉄 (III) 錯塩、及び1.3-ジアミノプロバン四酢酸鉄 (III) 錯塩を始めとするアミノボリカルボン酸飲 (III) 錯塩は迅速処理と環境汚染防止の観点から好ましい。さ らにアミノボリカルボン酸鉄 (III)縮塩は漂白液におい ても、漂白定着被においても特に有用である。これらの アミノポリカルボン酸鉄 (111)錯塩を用いた頭白液又は 源自定業務のalfは適常 4.0~8であるが、処理の迅速化 のためにさらに低いpffで処理することもできる。

[0037] 漂白液、漂白定着被及びそれらの前将に は、必要に応じて漂白促進剤を使用することができる。 有用な漂白促進剤の具体例は、次の明練器に記載されて いる: US 3,893,868, DE 1,290,812, 同 2,059,988、特 開昭53-32736、同53-57831、同53-37418、同53-72623、 同53-95630、同53-95631、同53-104232 、同53-12442 4、同53-141623 、同53-28426、R DNo. 17129 (1978年 7月) に記載のメルカプト基またはジスルフィド基を有 する化合物: 特別昭50-140129 に記載のチアゾリジン誘 導体;特公昭45-8506、特閒昭52-20882、問68-82785、 BS 3,706,561に記載のチオ尿楽誘導体;BE 1,127,715, 特開昭58-16,235 に記載の沃化物塩: DE 966,410、同 2,748,430に記載のポリオキシエチレン化合物類:特公 昭45-8836 記載のポリアミン化合物:その他特別昭49-4 0,943 、何49-59,644 、同53-94,927 、同54-35,727 、 河65-26,506 、河58-163,940記載の化合物: 奥化物イオ ンが使用できる。なかでもメルカプト基またはジスルフ イド基を有する化合物が促進効果が大きい観点で好まし く、特にUS 3,893,858, DE 1,290,812、特別紹62-95,63 えば、張白、標白定着、定着、水洗、安定化などの全て 20 0に記載の化合物が好ましい。更に、US 4.552.834に犯 競の化合物も好ましい。 これらの漂白促進剤は感材中に 添加してもよい。 撮影用のカラー感光材料を漂白定着す るときにこれらの際白促進剤は特に有効である。漂白液 や漂白定着彼には上記の化合物の他に、源白ステインを 防止する目的で有機能を含有させることが好ましい。終 に好ましい有機酸は、酸解解定数(pEa)が2~5である 化合物で、具体的には酢酸、プロピオン酸、ヒドロキシ 酢酸などが好ましい。 定着液や漂白定着液に用いられる 定着剤としてはチオ硫酸塩、チオシアン酸塩、チオエー テル系化合物、チオ尿素類、多量の沃化物塩をあげるこ とができるが、チオ硫酸塩の使用が一般的であり、特に チオ硫酸アンモニウムが最も広範に使用できる。また、 チオ硫酸塩とチオシアン酸塩、チオエーテル系化合物、 チオ尿素の併用も好ましい。定着液や漂白定着液の保恒 剤としては、亜硫酸塩、重亜酪酸塩、カルボニル重亜は 酸付加物あるいはEP 294769Aに記載のスルフィン酸化合 物が好ましい。更に、定着被や漂白定着液には液の安定 化の目的で、アミノボリカルボン酸類や有機ホスホン酸 類の添加が好ましい。本発明において、定着液または無 白定着液には、pE調整のために pKaが6,0~9,0の化合 物、好ましくは、イミダゾール、1-メチルイミダゾー ル、1-エチルイミダゾール、2-メチルイミダゾールの前 **きイミダゾール領を1リットル当り0.1~10モル添加す** ることが好ましい。 [0038] 疑線工程の時間の合計は、単線不良が生じ

> ない範囲で短い方が好ましい。好ましい時間は1分~3 分、更に好ましくは1分~2分である。また、処理温度 は25℃~50℃、好ましくは35℃~45℃である。好ましい 温度範囲においては、脱級速度が向上し、かつ処理後の 50 ステイン発生が有効に防止される。脱級工程において

は、機棒ができるだけ強化されていることが好ましい。 提伸強化の具体的な方法としては、特別図 62-183460に 記載の感光材料の乳剤菌に処理液の噴焼を衝突させる方 法や、特闘昭 62-183461の回転手段を用いて機棒効果を 上げる方法、更には液中に設けられたワイパープレード と乳剤面を接触させながら磁光材料を移動させ、乳剤表 面を乱流化することによってより操作効果を向上させる 方法、処理液全体の循環流量を増加させる方法が挙げら れる。このような機栓向上手段は、漂白筋、漂白定着 液、定着液のいずれにおいても有効である。 機棒の向上 10 は乳剤膜中への漂白剤、定管剤の供給を適め、結果とし て脱銀速度を高めるものと考えられる。また、前配の提 枠向上手製は、源白促進剤を使用した場合により有効で あり、促進効果を着しく増加させたり漂白促進剤による **走着阻害作用を解消させることができる。本発明の歳光** 材料に用いられる自動現像機は、特開昭 60-191257。同 60-191258、同 60-191259に記載の感光材料搬送手段を 有していることが好ましい。 前記の特開図 60-191257に 記載のとおり、このような振送手段は前溶から接溶への 処理液の持込みを著しく削減でき、処理液の係能劣化を 20 防止する効果が高く、各工程における処理時間の振縮 や、処理液補充量の低減に特に有効である。

[0039] 本発明の感光材料は、脱銀処理後、水洗及 び/又は安定工程を経るのが一般的である。水洗工程で の水流水量は、感光材料の維件(例えばカプラー等の使 用素材による)、用途、更には水洗水温、水洗タンクの 数(段数)、向流、順流等の補充方式。その他様々の条 件によって広範囲に設定し得る。このうち、多段向流方 式における水洗タンク数と水景の関係は、Journal of t he Society of MotionPicture and Television Enginee IS 第64巻、P. 248~253 (1955 年 5 月) に記載の方法 で、求めることができる。この文献に記載の多段向流方 式によれば、水洗水量を大幅に減少し得るが、タンク内 における水の潴留時間の増加により、パクテリアが築殖 し、生成した理測物が成光材料に付着する第の問題が生 じる。この解決策として、特開昭62-288,898に記載の力 ルシウムイオン、マグネシウムイオンを低減させる方法 が極めて有効である。また、特開昭57-8,542に記載のイ ソチアゾロン化合物やサイアベンダゾール類、塩素化イ ソシアヌール酸ナトリウム等の塩素系殺菌剤、その他ペ 40 ンゾトリアゾール領、堀口博著「訪曲防豫剤の化学」 (1986年) 三共出版、衛生技術会編「微生物の城離、殺 翦、防微技術」(1982年) 工業技術会、日本防臨防微学 会幅「防菌防黴剤事典」 (1986年) に記載の殺菌剤を用 いることもできる。本発明の感光材料の処理における水 洗水のpHは、4~9であり、好ましくは5~8である。 水洗水温、水洗時間も、感光材料の特性、用途により設 定できるが、一般には、15~45℃で20秒~10分、好まし くは25~40℃で30秒~5分の範囲が選択される。更に、 **本売明の感光材料は、上記水洗に代り、直接安定液によ 56** 

って機要することもできる。このような実施に応想においては、結開戦が1-8548 、同60-22095 に 配機の公知の方法が無押できる。また、前法が洗売場所 緩いて、更に実定化処理する場合もあり、その時として、 無器用カラ・総大学の場合といて側できる場合 第文定化剂と早期活性類を含有する変定指生物げることができる。色微実度化用としては、ホルマリン・タリルク ルアルデドドなどのアルデドド級、ドンチロール化合物、へキサメギレンテトラミンあるいはアルデヒ場越 酸付加物を挙げることができる。この実定能にも各種キ レート帯や砂膜を取りなることができる。この実定能にも各種キ レート帯や砂膜を取りなることができる。この実定能にも各種キ

【0040】上配水洗及び/又は安定液の補充に伴うオ ーパーフロー液は脱銀工程等他の工程において再利用す ることもできる。自動現像機などを用いた処理におい て、上記の各処理液が蒸発により濃縮化する場合には、 水を加えて連締補正することが好ましい。本際期の腐光 材料には処理の箇略化及び迅速化の目的で発色現像主葉 を内蔵しても良い。内蔵するためには、発色現像主葉の プレカーサーを用いることが好ましい。例えばUS 3.34 2,597記載のインドアニリン系化合物、同 3,342,599、 リサーチ・ディスクロージャーNo. 14,850 及び同No. 15, 159 に記載のシッフ海基型化合物、同13,924記載のアル ドール化合物、US 3,719,492記載の金属塩蜡体、特閣昭 53-135628 記憶のウレタン系化合物を挙げることができ る。本発明の感光材料は、必要に応じて、発色現像を促 進する目的で、各種の1-フェニル-3- ピラゾリドン領を 内蔵しても良い。典型的な化合物は特開昭56-64339、同 57-144547 、および同58-115438 に記載されている。本 発明の感光材料の処理に用いられる処理被は10℃~50℃ において使用される。通常は33℃~88℃の温度が標準的 であるが、より高温にして処理を促進し処理時間を短縮 したり、逆により低温にして画質の向上や処理被の安定 性を改良することができる。

[0041] [実施例]

実験例1 以下の方法で、染料の水溶液中での安定性の評価を行った。

溶集:BR (プリトン-ロピンソン) 緩衝液 (pH6) 40 染料濃度:1×10-\*nnl / リットル

温度:25℃ (恒温槽使用)、遮光

調教直後と24時間後の榕被の婆収スペクトルの歌収極 大における襲度 (C) を測定し、C (24時間後) /C (直後) を求め染料の残存率を集出した。この値が1に 近いほど深料は安定であることになる。得られた結果を 表1に示す。

【0042】 (表1】

10

強 料 24時間後の観存率 施 考 0. 79 C-2 0. 72 C-3 0. 69 0. 97 **本現明** 2 0. 98 3 0. 97 0. 98 6 0. 99 7 0. 99 8 0. 39 1. 09 10 0. 87 12 0.88 13 0. 81 14 0. 89 15 16 17 0. B 0 0. 91

[0048] 【化9]

C-2

C - 3

$$\begin{array}{c} C-4 \\ \text{NO}_{3}C \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \text{CH}_{2} \\ \text{CH}_{3}D \xrightarrow{\text{CH}_{4}} \text{CH}_{2} \text{CH}_{3} \text{CH}_{3} \text{CH}_{2} \text{CH}_{2} \text{CH}_{3} \text{CH}_{2} \text{CH}_{3} \text{CH}_{2} \text{CH}_{3} \text{C$$

[0044]表1より明らかなように本発明の一般式 (1) で表される化合物は水溶液中でも高い安定性を有 することがわかる。

[0045] 実施例2

(磁光材料101の作成) 反射支持体上に種々の写真糖 成層を塗布して、以下に示す層構成の多層カラー感光材 料、試料101を作成した。量布被は以下の例のように して調製した。

[0046] 第三層線布被調製

マゼンタカプラー (ExM) 40.0g、紫外線吸収部 (UV-2) 40,0g、色像安定剤(Cpd-2) 7. 5g、色像安定剂 (Cpd-5) 25. 0g、色像 安定剂 (Cpd-6) 2.5g、色像安定剤 (Cpd-7) 20.0g、色像安定剂 (Cpd-8) 2.5g、

色像安定剤 (Cpd-10) 5, 0gを、溶媒 (Sol v-3) 32. 5g、溶媒 (Solv-4) 97. 5 g、溶媒 (Solv-6) 65.0gおよび酢酸エチル 110ccに溶停し、この溶液を10%ドデシルベンゼン スルホン酸ナトリウム90ccを含む7%ゼラチン水溶液 1500gに乳化分散させて乳化分散物Aを開墾した。 一方、塩臭化銀乳剤B-1 (立方体、平均粒子サイズ 55 μmの大サイズ製剤と0.39 μmの小サイズ 乳剤の1:3混合物(銀モル比)。粒子サイズ分布の変 動係数は、それぞれり、08と0、06、各サイズ乳剤 とも臭化銀0.8モル%を塩化銀を基体とする粒子表面 の一部に局在含有させた。粒子内部と臭化銀局在相にへ キサクロロイリジウム(IV)酸カリウムを合わせて0.1 60 mg、およびフェロシアン化カリウムを合わせて1. 0 mg 91

会有させた。)が開願された。この鬼剤は下説に示す録 感性場態会類D、E、Fを大サイズ電影にせそれぞれが ドモルあたり3、0×10 \*\* モル、4、0×10 \*\* レ、2、0×10 \*\* モル・40 \*\* ・ ル、2、0×10 \*\* モル・40 \*\* ・ 北・10 \*\* ・ 北・10

[0047] 第一層から第七層の他の塗布被も第三層塗 \* 育感性乳剤層用増感色素 \*本華と同様の方法で開始した。各屋のゼラチン硬化剤と しては1-オキシー3、5-ジクロローョトリアジン ナトリウム塩を用いた。また各層にCpd-12とC pd-13をそれぞれ全量が25、0m2/m²と50、0 地/m²となるように添加した。名流光が利潤の地泉化 規則利益解源は入た・観光が10年間かりまで イズを関節し、以下に示す分光端感色素をそれぞれ用い た。

[0048] [化10]

### 增惠色聚 A

### 增感色素B

# 增感色素C

[0049] (ハロゲン化銀1モルあたり、大サイズ乳 剤に対しては各々1.4×10-4モル、また小サイズ乳 剤に対しては各々1.7×10-4モル経知した。)

L 熱感性乳剤原 L [0050] 40 [化11]

#### 33 暴感性乳剤層用增感色素

## 增感色素D

#### 增感色素B

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\$$

# 增感色素F

## 赤痣性乳剂层

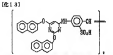
(Æ12)

(0052) (増速色素S-1をハロゲンに振りを取る かた) 大サイズ系脈に対しては4、0×10<sup>+1</sup>をいま た小サイズ系脈に対しては5、0×10<sup>+1</sup>を外着加した。 増速台索S-2をハロゲン化限1を入かたり、大サイズ系脈に対しては6、0×10<sup>+1</sup>をルポレイズ 系統に対しては6、0×10<sup>+1</sup>をル確加した。 (0053)

S - 2

【0054】さらに下記の化合物を赤感性ハロゲン化機 20 2.5×10・・モル添加した。また育感性乳剤層と緑感 乳剤にハロゲン化線1モルあたり2. 6×10-\*モル係 加した。

[0055]



【0056】また青感性乳剤層、緑感性乳剤層、赤感性 乳剤層に対し、1-(5-メチルウレイドフェニル)-5-メルカプトテトラゾールをそれぞれハロゲン化銀1 モルあたり8、5×10-4モル、3、0×10-1モル、

性乳剤層に対し、4-ヒドロキシー6-メチル-1. 3.3 a.7-テトラザインデンをそれぞれハロゲン化 銀1モルあたり1×10-4モル、2×10-4モル議加し

[0057] (陽構成) 以下に各層の組成を示す。数字 は独布量 (g/m²) を表す。ハロゲン化燃乳剤は僻地算能 布量を表す。

【0058】反射支持体

(紙支持体上に、酸化アルミニウムで表面処理した二酸 30 化チタンを樹脂に対し18重量%含有したポリエチレン ラミネート層を設け、さらにコロナ放電処理後ゼラチン 下塗りを欲けた。) [0059]

第一局(省域計劃割開) 塩臭化銀乳剤A-1

0.27

(立方体、平均粒子サイズ 0.88 μmの大サイズ乳剤と 0.70 μmの小サ イズ乳剤の6:5湿合物(銀モル比)。粒子サイズ分布の変動修数は、それぞれ 0.08と0.10、各サイズ乳剤とも臭化銀0.3モル%を塩化銀を基体とす る粒子表面の一部に局在含有させた。粒子内部と臭化線局在相にヘキサクロロイ リジウム(IV)酸カリウムを合わせて0. 1mg、およびフェロシアン化カリウムを 合わせて1. 0端含有させた。)

ゼラチン	1. 22
イエローカプラー (ExY)	0.79
色像安定剤 (Cpd-1)	0.08
色像安定剤 (Cpd-2)	0.04
色像安定剂 (Cpd-3)	0.08
色像安定剤 (Cpd-5)	0.01
熔鉄 (Solv-1)	0.13
総献 (Sply-5)	0.19

	_	(20)		特勝平8-211552
	37		38	
[0060]				
	第二層(混色防止器)			
	ゼラチン		0. 1	
	混色防止剂 (Cpd-4)		0.	
	溶媒 (Sol v-1)		0.	
	溶媒 (Solv-2)		0.	
	繪獻 (So1v-3)		0.	
*****	繪獻 (Solv-8)		0.	03
[0061]	AN - ER (OF SOLEM SHEET)			
	第三層(級感性乳剤層)			
	前記塩臭化級乳刺3-1		0.	
	ゼラチン		1.	
	マゼンタカプラー (BxM)	)	0.	+ -
	紫外線吸収剤 (UV-2)		0.	
	色像安定剂 (Cpd-2)		0.	
	色像安定剤 (Cpd-5)		0,	
	色象安定剤 (Cpd-6)		0.	
	色像安定剤 (Cpd-7)		0.	
	色像安定剤 (Cpd-8)		0.	
	色像安定剤 (Cpd-10)	)	0.	
	溶媒 (Solv-3)		0.	
	溶媒 (Solv-4)		. 0.	
	溶鐁 (Solv-6)		0.	26
[0062]	AND AND AND AND AND			
	第四層(混色防止層)			
	ゼラチン		0.	
	混色防止剂 (Cpd-4)		0.	
	溶媒 (Solv-1)		0.	
	溶媒 (Solv-2)		0.	
	溶媒 (Solv-3)		0.	
[0063]	溶媒 (Solv-8)		0.	02
[0002]	第五層 (赤感性乳剤層)			
	無五層(亦感性孔角層) 塩臭化餓乳剤C−1		0.	
		0.50 umの大サイズ第		
	イズ乳剤の1:4混合物(盤			
	1 へんかい x : 4 pe n for tar 0 、0 9 と 0 、1 1 、各サイ			
	る粒子表面の一部に局在含有			
	リジウム(IV)酸カリウムを合			
	合わせて1、5歳含有させた		エロンチン化がり	A75
	ゼラチン	• /	0.	0.0
	シアンカプラー (ExC)		0.	
	紫外線吸収剤 (UV-2)			
	飛行線吸収所 (OV-2) 色像安定剤 (Cpd-1)		0. 0.	
	色像安定剤 (Cpd-1)		0.	
	色像安定剤 (Cpd-2)		0.	
	色像安定剤 (Cpd-8) 色像安定剤 (Cpd-9)		0.	
	色像安定剤 (Cpd-9) 色像安定剤 (Cpd-10)		0.	
		,	0.	
	溶媒 (Solv-1)		0.	0.1

٤

R= 0 | 0 | X = 0CH; X = 0CH;

との1:1混合物(モル比)

[0067] [任15]

40

(22)

[0068] 【化16】

特别平8-211552

WHCO (CH2) 2 CO 2 C 1 4H2 B

との1:1の混合物(モル比)

(ExC) シアンカプラー

との25:75の混合物 (モル比)

## (Cpd-3)色像安定剤

# (Cpd-4) 混色防止剤

$$(i) \qquad (ii) \qquad ($$

# (i), (ii), (iii)の1:1:1の混合物 (重量比)

[0069] [作17]

(24)

那灰 2 \_ 2 1 1 5 5 2

(Cpd-5) 色微安定網

(Cnd-6) 角像安定

(Cpd-7) 色像安定剤

(Cpd-8) 色微安定剤

C<sub>2</sub>H<sub>0</sub>OC - C1 OCC<sub>10</sub>H<sub>20</sub>(n)

m/n=10/90 数平均分子量 600

[0070]

(Cpd-9)色像安定剤

\* (化18) (Cpd-10) 色像安定剤

(Cpd-il) 色像安定制

(Cpd-12) 色像安定剤

(Cpd-13) 防腐剤

HO -{()}-COOC+H+

[0071]

40 【化19】

# (UV-1)紫外線吸収剤

# (1), (2), (3), (4) の1:3:1:3の混合物 (重量比)

# (UV-2)紫外線吸収剤

[0072]

(1) (2) (3) 
$$C_{aH_{a}}(t) \qquad (2) \qquad (3) \qquad (3) \qquad (3)$$

# (1), (2), (3) の2:3:4の混合物 (種屋比)

【化20]

071

(26)

特開平8-211552

(Soly-1) 溶媒

(Solv-2) 溶媒

(Solv-3) 溶線

(Solv-4) 溶媒



(Solv-5)溶媒

(Solv-6) 溶媒



(¢H<sub>2</sub>)

(Solv-7) 溶媒

(Solv-8) 溶媒

(Solv-9) 溶鳞



水溶性染料b

【0073】青および緑の光に対するイラジエーション 防止染料として、以下の水溶性染料a、bを使用し第六 脚に添加した。これらの水溶性染料は添加脂のみにとど÷30 [化21] 水溶件染料a

\*まらず、強有時全ての層にほぼ均一に拡散している。 [0074]



(10mg/m²)

 $(5mg/m^2)$ 

【0075】以上のように作成した試料101に対し て、第二層、第四層に表2に示すような水溶性染料を各 50 四/四 添加すること以外は同様な、試料102~1 22を作成した。 (ここで添加した染料も、添加層のみ にとどまらず、絵布時全ての層にほぼ均一に拡散してい **٥.**) [0076] [表2]

	W.Z			
磁光材料 fig.	(752-94) 防止執料	安 定 性 1(59°C800)/R (净煎)	卷色	着考
101	なし		0.098	<b>北般</b> 例
102	C-3	0.74	0.119	•
163	C-4	0. 89	9, 131	
104	1	0. 96	0,099	本発明
105	2	0, 96	0.099	
106	3	0. 98	0.099	,
107	4	0. 97	0.102	-
108	5	0. 97	0. 101	
109	6	0.98	0.099	
110	7	0.99	0. 101	,
111	8	1.00	0, 101	,
112	9	0. 29	0. 102	,,
113	10	6. 91	0, 103	, -
114	11	0.95	0.100	
115	12	0. 97	0, 101	,
116	13	9. 88	0.104	,
117	14	0.89	0, 102	,,
118	15	0. 88	0, 102	
119	16	0. 89	0.103	,
120	17	0. BB	0. 103	,
121	18	0. 9 1	0.100	,

【0077】作成した各試料について、硬膜反応が終了 した後に以下の評価を行った。

a) 染料の感光材料膜中での安定性評価

試料102~121を冷震および50℃80%R、H. の条件で3日間保存後、端光材料の反射スペクトル観定 を行い、染料の張収極大における反射譲渡(R)を閉定 した、R(50℃80%)/R(冷凝)を求め染料の展 を表端した。この倍が1に近いほど発射は世世である。 \*ることになる。

【0078】b) 独製の発色評価

まず、試料101~121それぞれについて、別々のカ 30 ラー現像液を用いて白色腐光による被もササンブル25 水・未膨光サンブル75%の割合で以下の補充量で連続 処理を行った。

[0079]

DIECA. Y ACKTA	CO CONCINTION	VE C 03 -		
処理工程	温度	時間	補充量。	タンク容量 (リットル)
カラー現像	45℃	30秒	35ml	5
漂白定着	40℃	15秒	38m1	3
リンスの	35~40℃	319	-	1
リンス②	35~40℃	3秒	_	1
リンス③	35~40℃	3秒	-	1
リンス④	35~40℃	3 🤣	-	1
リンスの	35~40℃	5秒	90ml	1
乾燥	90℃	200		
*補充!	版は感光材料1	n² あたり		

#### (リンスは⑥→①への5タンク向流方式とした)

上記の処理では、リンス®の水は逆径透膿に圧送し、透 過水はリンスのに供給し、逆受温酸を造送しなかった膿 縮水はリンスのに供給し、逆受温酸を造送しなかった膿 値かはリンスのに開始した使用した。なれ、各リンス同は クロスオーパー時間を短縮するため、相関にプレードを 設置し、その前に感材を通道させた。本実施育で使用し *の*  た小型現像機は特別平5-66540号の45~46ペ ージの図1および図2に記載のものと同じ構成の現像機 を使用した。

[0080] 各処理液の組成は以下の通りである。

**特別平8-211552** 

53	54
カラー現像液	タンク液 補充液
水	700ml 700ml
トリイソプロピルナフタレン (B)	) スルホン徴
ナトリウム	0. 1g 0. 1g
エチレンジアミン四酢酸	3. 0g 3. 0g
1, 2-ジヒドロキシベンゼンー・	4,6ージスル
ホン酸二ナトリウム塩	0.5g 0.5g
トリエタノールアミン	12.0g 12.0g
塩化カリウム	15.8g
臭化カリウム	0.04g
炭酸カリウム	27. 0g 27. 0g
亜硫酸ナトリウム	0. 1g 0. 1g
シナトリウムーN, Nーピス (ス)	ルホナートエチル)
ヒドロキシルアミン	15.0g 24.0g
N-エチル-N- (β-メタンス)	ルホンアミドエチル)
-3-メチル-4-アミノアニ	リン硫酸塩 6.0g 21.0g
蛍光増白剤(SR-1)	5. 0g 6. 0g
水を加えて	1000m1 1000m1
pH (25℃)	10.35 12.6
	20 [任22]

[0081]

SR-1

NaO. SCH2 CH2 NH NH CH

[0082]

平自定着液(成分を2液に分類させた補充液を用いた。)

(第1 補充液) 150ml エチレンピスグアニジン硝酸塩 80 8 亜硫酸アンモニウム・1水塩 226g エチレンジアミン四酢酸 7.5g 做光增白剂 (SR-1) 1.0g 臭化アンモニウム 30g チオ硫酸アンモニウム (700g/リットル) 340m1 水を加えて 1000ml pH (25°C) 5.82 (第2補充液) 水 140ml エチレンジアミン四部礎 11.0g エチレンジアミン四酢酸鉄 (III)アンモニウム 384g 酢酸 (50%) 230ml 水を加えて 1000ml pH (25°C) 3.35

第1補充液 260ml 第2補充液 290ml

際白定着液のタンク液

水を加えて 1000ml pH (25℃) 5.0

## 源白定若微の補充量 (下記量で1m2あたり合計35m1)

第1 縮充液 18m1

第2補充液 20m1

[0083] リンス液

イオン交換水 (カルシウム、マグネシウム各々3ppm 以下)

【0084】 感光計(富士写真フイルム株式会社類、F WH型、光源の色温度3200K)を使用し、色分解フ 10 ける処理後の残色も低レベルに抑えられていることがわ ィルターと階調ウェッジを介して各試料を露光した後、 同じ番号の試料を連続処理した処理液でそれぞれ現像処

理した。

【0085】得られたサンプルの未露光部のシアン濃度 (Dc) を測定した。試料101におけるシアン機形 (D°c) との濃度差は、用いた水溶性染料の残色であ る。この濃度差が小さいほど残色が小さいことを意味す る。得られた結果を表2に同時に示す。

[0086] 表2から明らかなように、本発明の一般式 (1) の化合物を使用したは料は、高温、高温摩の条件 に置かれても濃度の低下が少なく、しかも迅速処理にお かる。

[0087]

【発明の効果】写真乳剤の写真特性に悪影響を持たずか つ写真処理によって容易に脱色され安定性に優れた水溶 性のヘキサメチンメロシアニン化合物によって着色され た親水性コロイド層を有するハロゲン化線写真感光材料 を提供できる。

[手続榜正告] (提出日) 平成7年7月13日 [手続補正1]

[補正対象部類名] 明細書 【補正対象項目名】0013 【榕正方法】 変更

[補正内容] [0013] 【化4】

## 5.

### 6.

### 【手統補正2】 【補正対象音類名】明細書 【補正対象項目名】0016 【補正方法】変更

## [補正内容] [0016] [化7]

13.

$$KO_{n}S \xrightarrow{CH_{2}} CH_{2} CH_$$

14.

15.

《手続補正3】 【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】0019 【補正方法】変更

【補正内容】

(0019) 合数学 化た他1の合数) 係水路線50m1と部数30m1の取合密波に5-アニ リノーN-フェニル-2、4 ペンタシエニリデンイミ ニウム塩化物13.0gとりコエチルアミン20m1を ルえて海粉させた。この溶液に、成水偶素30m1、前 酸1.2m1およびトリエチルアミン2.8m1の弱ら ・値終に1、2-ビス (4-アルドンエニル) -3.5 ピラゾリジンジオン4.12gを溶かした溶液をシリン ジで5時間がけて前下した。得られた糸の溶軟に料理 エチル900m1を加えて寄出した樹をを踏成し、発動 させた。この結晶をエタノール40m1とトリエチルギ シン5.6m1の急密線が近路線育ませた。とアルチ に1- (2-スルホエチル) -2、3、3-トリメチル -5-スルホインドレニン3、64gを加え、整電で3 時間反応させた、得られた労働線皮機能強速し、総数 にメタールも60m1 に溶かした動機かり少点5、0g を添加し、折出した沈康を確別した。この沈腰をカラム (光質期・センアデックスLH20) で常製した後枝燥 させ、化金物1の粉末1、47g(15、1%)を させ、化金物1の粉末1、47g(15、1%)を た、NMR、マススペクトルおよび元素分析で構造を確 認した、Amax (水) 666nm、 間点300℃以上。 (手齢離正名)

[福正対象書類名] 明備書 [福正対象書類名] 明備書 [福正方法] 変更 [補正方法] 変更 [補正内容] [0053]

$$S = 1$$
 
$$CH_{a} \qquad CH_{a} \qquad CH_{a}$$
 
$$CH_{a} \qquad CH_{b} \qquad CH_{c} \qquad CH_{c}$$

CH.

S - 2

[手統権正 5] [権正対象普類名] 明相會 [補正対象項目名] 0067 [補正方法] 変更 [補正内容] [0067] [化15]

٤

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{1} & \text{CI}_{1} \\ \text{N} & \text{CI}_{1} \\ \text{N} & \text{CI}_{1} \\ \text{CH}_{2} & \text{CI}_{1} \\ \text{CH}_{3} & \text{CI}_{4} \\ \text{CH}_{3} & \text{CI}_{4} \\ \text{CI}_{4} \end{array}$$

との1:1の混合物 (モル比)

(ExC) シアンカブラー

$$\begin{array}{c|c} C & OH & -NHCOCHO & C_3H_{1+}(t) \\ \hline \\ C_8H_5 & C_1 & C_3H_6 & C_3H_{1+}(t) \end{array}$$

1.

との25:75の混合物 (モル比)

【手続補正6】 【補正対象書類名】明都書 【補正対象項目名】0075 【補正方法】変更 【補正方法】変更

[0075] 沢上のように作成した試料101に対して、第二期、第四周に表2に示すような水粉性強制を各50m2/年 添加すること以外に関係な、試料102~121を作成した。(ここで協加した集料も、排加割のみにとどまりず、強を時全ての際に採ば写一に拡散している。)